



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 899]

नई दिल्ली, बृहस्पतिवार, मार्च 30, 2017/ चैत्र 9, 1939

No. 899]

NEW DELHI, THURSDAY, MARCH 30, 2017/CHAITRA 9, 1939

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 30 मार्च, 2017

का.आ.1008(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का० आ० 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

सारणी

क.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	ट्रामाडोल	कैप्सूल 100 मिग्रा.	1 कैप्सूल	9.08
2.	सिप्रोफ्लॉक्सासिन	ओरल लिक्विड 250 मिग्रा./5मिलि.	1 मिलि.	0.59
3.	पायराजिनामाइड	ओरल लिक्विड 250 मिग्रा./5मिलि.	1 मिलि.	0.56
4.	गेनसिक्लोवीर	कैप्सूल 250 मिग्रा.	1 कैप्सूल	109.09
5.	एवाकावीर (ए) + लैमीवुडीन (बी)	गोली 60 मिग्रा.(ए) + 30 मिग्रा.(बी)	1 गोली	19.00
6.	लैमीवुडीन (ए)+ नेविरापाइन (बी)+ स्टेवुडिन (सी)	डिस्परसीबल गोली 30 मिग्रा.(ए) + 50 मिग्रा.(बी) + 6 मिग्रा.(सी)	1 गोली	4.68
7.	लोपिनाविर (ए) + रिटोनविर (बी)	गोली 100 मिग्रा.(ए) + 25 मिग्रा.(बी)	1 गोली	22.25
8.	पेगीलेटेड इंटरफेरॉन अल्फा 2 बी	इंजेक्शन 120 एमसीजी	प्रति पैक	13,784.92
9.	पेगीलेटेड इंटरफेरॉन अल्फा 2 ए	इंजेक्शन 180 एमसीजी	प्रति पैक	7,486.68

10.	आर्टेमिथर (ए) + ल्यूमेफैंट्रिन (बी)	ओरल लिक्विड 80 मिग्रा.(ए) +480 मिग्रा./5मिलि.(बी)	1मिलि.	3.82
11.	प्रेडनीसोलोन	गोली 40 मिग्रा.	1 गोली	2.66
12.	साइक्लोस्पोरिन	इंजेक्शन 50 मिग्रा./मिलि.	1 मिलि.	244.75
13.	ज़ोलैड्रोनिक एसिड	इंजेक्शन के लिए पाउडर 4 मिग्रा.	प्रति पैक	3,812.10
14.	लिवोडोपा (ए) + कार्बिडोपा (बी)	सीआर गोली 200 मिग्रा.(ए) + 50 मिग्रा. (बी)	1 गोली	3.89
15.	वारफरिन	गोली 3 मिग्रा.	1 गोली	2.95
16.	वारफरिन	गोली 2 मिग्रा.	1 गोली	2.52
17.	हाइड्रोकोर्टिसोन	गोली 10 मिग्रा.	1 गोली	5.34
18.	हाइड्रोकोर्टिसोन	गोली 5 मिग्रा.	1 गोली	2.75
19.	लेवोनोर्जेस्ट्रेल	गोली 0.75 मिग्रा.	1 गोली	21.78
20.	एंटी-रेबीज इम्युनोग्लोबुलिन	इंजेक्शन 300 आईयू/मिलि.	1 मिलि.	88.75

नोट :

(क) अधिकतम मूल्य दिनांक 01.04.2017 से लागू हैं (अधिकतम मूल्यों में 2015 की अपेक्षा वर्ष 2016 के लिए 1.97186 प्रतिशत की थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) की दर शामिल हैं)।

(ख) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अनुसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ग) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर सहित) से कम है, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 16.2.2 के अनुसार वर्ष 2016 के लिए 1.97186 प्रतिशत की दर से थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) के आधार पर अपनी विनिर्मितियों का मौजूदा अधिकतम खुदरा मूल्य (एमआरपी) को संशोधित कर सकते हैं जो अधिकतम खुदरा कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों, यदि कोई है) के अधीन होगी।

(घ) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरक को जारी करें।

(च) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(छ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(न) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

(ज) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(झ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(ण) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम और खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./175/43/2017/एफ/फा. सं० 8(43)/2017/डीपी/एनपीपीए-डिवी.II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS**(Department of Pharmaceuticals)****(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)****ORDER**

New Delhi, the 30th March, 2017

S.O. 1008 (E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Tramadol	Capsule 100mg	1 Capsule	9.08
2.	Ciprofloxacin	Oral Liquid 250mg/5ml	1 ML	0.59
3.	Pyrazinamide	Oral Liquid 250mg/5ml	1 ML	0.56
4.	Ganciclovir	Capsule 250mg	1 Capsule	109.09
5.	Abacavir (A) + Lamivudine (B)	Tablet 60mg (A) + 30mg (B)	1 Tablet	19.00
6.	Lamivudine (A)+ Nevirapine (B) + Stavudine (C)	Dispersible Tablet 30mg (A) + 50mg (B) + 6mg (C)	1 Tablet	4.68
7.	Lopinavir (A) + Ritonavir (B)	Tablet 100mg (A) + 25mg (B)	1 Tablet	22.25
8.	Pegylated interferon alfa 2b	Injection 120mcg	Each Pack	13,784.92
9.	Pegylated interferon alfa 2a	Injection 180mcg	Each Pack	7,486.68
10.	Artemether (A) + Lumefantrine (B)	Oral Liquid 80mg (A) + 480mg (B) /5ml	1ML	3.82
11.	Prednisolone	Tablet 40mg	1 Tablet	2.66
12.	Cyclosporine	Injection 50mg/ml	1 ML	244.75
13.	Zoledronic Acid	Powder for Injection 4mg	Each Pack	3,812.10
14.	Levodopa (A) + Carbidopa (B)	CR Tablet 200mg (A) + 50mg (B)	1 Tablet	3.89
15.	Warfarin	Tablet 3mg	1 Tablet	2.95
16.	Warfarin	Tablet 2mg	1 Tablet	2.52
17.	Hydrocortisone	Tablet 10mg	1 Tablet	5.34
18.	Hydrocortisone	Tablet 5mg	1 Tablet	2.75
19.	Levonorgestrel	Tablet 0.75mg	1 Tablet	21.78
20.	Anti-rabies immunoglobulin	Injection 300 IU/ml	1 ML	88.75

Note:

- The ceiling prices are applicable with effect from 01.4.2017 (ceiling prices are inclusive of Wholesale Price Index (WPI) @ 1.97186% for the year 2016 over 2015).
- All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any.
- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table (plus local taxes as applicable, if any), may revise the existing M.R.P. of their formulations, on the basis of WPI @ 1.97186% for year 2016 in accordance with paragraph 16(2) of DPCO, 2013, subject to ceiling price (plus local taxes as applicable, if any).
- The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.

- (e) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- (f) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (g) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (h) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (i) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/175/43/2017/F/F. No. 8(43)/2017/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 30 मार्च, 2017

का. आ. 1009(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश का. आ. 644(अ), दिनांक 2 मार्च, 2016, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट तत्काल प्रभावी अधिकतम कीमत और उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	लिंगोकेन	इंजेक्शन 5% के साथ 7.5% ग्लूकोज	1 मिलि.	3.48
2.	ट्रामाडोल	इंजेक्शन 50 मिग्रा./ मिलि. (20 मिलि. पैक)	1 मिलि.	1.18
3.	ट्रामाडोल	इंजेक्शन 50 मिग्रा./ मिलि. (2 मिलि. पैक तक)	1 मिलि.	9.91
4.	मैग्रीशियम सल्फेट	इंजेक्शन 500 मिग्रा./मिलि.	1 मिलि.	4.52
5.	जेंटामाइसिन	इंजेक्शन 10 मिग्रा./मिलि.	1 मिलि.	3.00
6.	डैपसोन	गोली 100 मिग्रा.	1 गोली	0.21414
7.	एल- एस्पैरजाइनेस	इंजेक्शन के लिए पाउडर 5000 केयू	प्रति पैक	980.41
8.	प्रेडनीसोलोन	इंजेक्शन 20 मिग्रा./2 मिलि.	1 मिलि.	3.39
9.	मेटोक्लोप्रमाइड	इंजेक्शन 5 मिग्रा./मिलि.	1 मिलि.	1.35

		(10 मिलि. पैक)		
10.	मेटोक्लोप्रमाइड	इंजेक्शन 5 मिग्रा./मिलि. (2 मिलि. पैक)	1 मिलि.	2.22
11.	मेग्लुमाइन डायट्राईजोयेट	इंजेक्शन 76% डब्ल्यू/वी	1 मिलि.	9.03
12.	मेग्लुमाइन डायट्राईजोयेट	इंजेक्शन 60% डब्ल्यू/वी	1 मिलि.	7.82
13.	5-एमिनोसेलिसिलिक एसिड	गोली 400 मिग्रा.	1 गोली	7.07
14.	एंटी-रेबीज इम्युनोग्लोबुलिन	इंजेक्शन 150 आईयू/मिलि.	1 मिलि.	2517.40
15.	सक्सीनाइल कोलिन	इंजेक्शन 50 मिग्रा./मिलि.	1 मिलि.	4.58
16.	ऑक्सीटोसिन	इंजेक्शन 10 आईयू/मिलि.	1 मिलि.	37.27

नोट :

(क) अधिकतम मूल्य दिनांक 01.04.2017 से लागू हैं (अधिकतम मूल्यों में 2015 की अपेक्षा वर्ष 2016 के लिए 1.97186 प्रतिशत की थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) की दर शामिल हैं)।

(ख) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ग) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर सहित) से कम है, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 16(2) के अनुसार वर्ष 2016 के लिए 1.97186 प्रतिशत की दर से थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) के आधार पर अपनी विनिर्मितियों का मौजूदा अधिकतम खुदरा मूल्य (एमआरपी) को संशोधित कर सकते हैं जो अधिकतम खुदरा कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों, यदि कोई है) के अधीन होगी।

(घ) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरक को जारी करें।

(च) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24, 4द्व के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(छ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(न) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

(ज) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(झ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(ण) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम और खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./175/43/2017/एफ/फा. सं0 8(43)/2017/डीपी/एनपीपीए.—डिवी—II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 30th March, 2017

S.O. 1009(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 644(E), dated 2nd March, 2016, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Lignocaine	Injection 5% with 7.5% Glucose	1 ML	3.48
2.	Tramadol	Injection 50mg/ml (20ML Pack)	1 ML	1.18
3.	Tramadol	Injection 50mg/ml (upto 2ML Pack)	1 ML	9.91
4.	Magnesium Sulphate	Injection 500mg/ml	1 ML	4.52
5.	Gentamicin	Injection 10mg/ml	1 ML	3.00
6.	Dapsone	Tablet 100mg	1 Tablet	0.21414
7.	L-Asparaginase	Powder for Injection 5000KU	Each Pack	980.41
8.	Prednisolone	Injection 20mg/2ml	1 ML	3.39
9.	Metoclopramide	Injection 5mg/ml (10 ML Pack)	1 ML	1.35
10.	Metoclopramide	Injection 5mg/ml (2 ML Pack)	1 ML	2.22
11.	Meglumine Diatrizoate	Injection 76%w/v	1 ML	9.03
12.	Meglumine Diatrizoate	Injection 60%w/v	1 ML	7.82
13.	5-aminosalicylic Acid	Tablet 400mg	1 Tablet	7.07
14.	Anti-rabies immunoglobulin	Injection 150 IU/ml	1 ML	2517.40
15.	Succinyl Choline	Injection 50mg/ml	1 ML	4.58
16.	Oxytocin	Injection 10 IU/ml	1 ML	37.27

Note:

- The ceiling prices are applicable with effect from 01.4.2017 (ceiling prices are inclusive of Wholesale Price Index (WPI) @ 1.97186% for the year 2016 over 2015).
- All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any.
- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table (plus local taxes as applicable, if any), may revise the existing M.R.P. of their formulations, on the basis of WPI @ 1.97186% for year 2016 in accordance with paragraph 16(2) of DPCO, 2013, subject to ceiling price (plus local taxes as applicable, if any).
- The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.

- (f) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (g) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (h) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production/import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (i) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (j) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/175/43/2017/F/ F. No. 8(43)/2017/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 30 मार्च, 2017

का.आ. 1010(अ).— औषध विभाग द्वारा पारित क्रमशः दिनांक 30.08.2016 के पत्र सं. 31015/18/2016.पीआई.1 (टैक्रॉलिमस कैप्सूल 0.5 मिग्रा. और 1 मिग्रा.), दिनांक 06.10.2016 के पत्र सं. 31015/58/2016.पीआई.1 (फेनीटोइन गोली 100 मिग्रा.), दिनांक 30.08.2016 के पत्र सं. 31015/29/2016.पीआई.1 (एज़िथ्रोमाइसिन गोली 500 मिग्रा. और 250 मिग्रा.), दिनांक 30.08.2016 के पत्र सं. 31015/26/2016.पीआई.1 (रिफामपिसिन कैप्सूल 150 मिग्रा, 300 मिग्रा, 450 मिग्रा. और रिफामपिसिन सिरप 100 मिग्रा./5मिलि.) और दिनांक 15.11.2016 के पत्र सं. 31015/85/2016.पीआई.1 (ईमेटिनिब मेसिलेट गोली 100 मिग्रा.), औषध विभाग द्वारा जारी पुनर्विलोकन आदेश में दिये गए निर्देशों के कार्यान्वयन में और भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का० आ० 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4ए 10ए 11ए 14ए 16ए 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के क्रमशः आदेश का. आ. 1404(अ), दिनांक 12 अप्रैल, 2016 पर क्रम सं. 64 और 65 (टैक्रॉलिमस- कैप्सूल 0.5मिग्रा. और 1 मिग्रा.), का. आ. 1819(अ), दिनांक 18 मई, 2016 पर क्रम सं. 6 (फेनीटोइन- गोली 100 मिग्रा.), का. आ. 1686(अ), दिनांक 9 मई, 2016 पर क्रम सं. 4 और 5 (एज़िथ्रोमाइसिन- गोली 500 मिग्रा.और 250 मिग्रा.), का. आ. 2730(अ), दिनांक 17 अगस्त, 2016 पर क्रम सं. 9, 10 और 11 (रिफामपिसिन- कैप्सूल 150 मिग्रा, 300 मिग्रा, 450 मिग्रा.), का. आ. 248(अ), दिनांक 24 जनवरी, 2017 पर क्रम सं. 11 (रिफामपिसिन - ओरल लिक्विड 100 मिग्रा./5मिलि.), का. आ. 2730(अ), दिनांक 17 अगस्त, 2016 पर क्रम सं. 13 (ईमेटिनिब मेसिलेट - गोली 100 मिग्रा.), जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्दिष्ट पैक से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्दिष्ट का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	टैक्रॉलिमस	कैप्सूल 0.5 मिग्रा.	1 कैप्सूल	20.92
2.	टैक्रॉलिमस	कैप्सूल 1 मिग्रा.	1 कैप्सूल	36.96
3.	फेनीटोइन	गोली 100 मिग्रा.	1 गोली	1.47

4.	एज़िथ्रोमाइसिन	गोली 500 मिग्रा.	1 गोली	18.82
5.	एज़िथ्रोमाइसिन	गोली 250 मिग्रा.	1 गोली	9.28
6.	रिफामपिसिन	कैप्सूल 150 मिग्रा	1 कैप्सूल	1.90
7.	रिफामपिसिन	कैप्सूल 300 मिग्रा	1 कैप्सूल	3.60
8.	रिफामपिसिन	कैप्सूल 450 मिग्रा.	1 कैप्सूल	4.67
9.	रिफामपिसिन	ओरल लिक्विड 100 मिग्रा./5मिलि.	1 मिलि.	0.37
10.	ईमेटिनिब	गोली 100 मिग्रा.	1 गोली	75.15

नोट :

(क) अधिकतम मूल्य दिनांक 01.04.2017 से लागू हैं (अधिकतम मूल्यों में 2015 की अपेक्षा वर्ष 2016 के लिए 1.97186 प्रतिशत की थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) की दर शामिल हैं)।

(ख) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ग) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर सहित) से कम है, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 16(2) के अनुसार वर्ष 2016 के लिए 1.97186 प्रतिशत की दर से थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) के आधार पर अपनी विनिर्मितियों का मौजूदा अधिकतम खुदरा मूल्य (एमआरपी) को संशोधित कर सकते हैं जो अधिकतम खुदरा कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों, यदि कोई है) के अधीन होगी।

(घ) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें। तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरक को जारी करें।

(च) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(छ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(न) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

(ज) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची ५ के फॉर्म ५ को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(झ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(ण) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम और खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./175/43/2017/एफ/फा. सं. 8(43)/2017/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 30th March, 2017

S.O.1010(E).—In implementation of directions given in line with review orders issued by the Department of Pharmaceuticals (DOP) vide letters no. 31015/18/2016-PI.I dated 30.8.2016 (Tacrolimus Capsule 0.5mg & 1mg), 31015/58/2016-PI.I dated 06.10.2016 (Phenytoin Tablet 100mg), 31015/29/2016-PI.I dated 30.8.2016 (Azithromycin Tablet 500mg & 250mg), 31015/26/2016-PI.I dated 30.8.2016 (Rifampicin Capsule 150mg, 300mg, 450mg &

Rifampicin Syrup 100mg/5ml) & 31015/85/2016-PI.I dated 15.11.2016 (Imatinib Mesylate Tablet 100mg) respectively passed by the Department of Pharmaceuticals and in exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1404(E), dated 12th April, 2016 at Sl. No. 64 & 65 (Tacrolimus Capsule 0.5mg & 1mg), S.O. 1819(E) dated 18th May, 2016 at Sl. No. 6 (Phenytoin Tablet 100mg), S.O. 1686(E) dated 9th May, 2016 at Sl. No. 4 & 5 (Azithromycin Tablet 500mg & 250mg), S.O. 2730(E) dated 17th August, 2016 at Sl. No. 9, 10 & 11 (Rifampicin Capsule 150mg, 300mg & 450mg), S.O. 248(E) dated 24th January, 2017 at Sl. No. 11 (Rifampicin Oral Liquid 100mg/5ml) & S.O. 2730(E) dated 17th August, 2016 at Sl. No. 13 (Imatinib Mesylate Tablet 100mg) respectively regarding formulation pack mentioned in the table in so far as it relates to formulation pack mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Tacrolimus	Capsule 0.5mg	1 Capsule	20.92
2.	Tacrolimus	Capsule 1mg	1 Capsule	36.96
3.	Phenytoin	Tablet 100mg	1 Tablet	1.47
4.	Azithromycin	Tablet 500mg	1 Tablet	18.82
5.	Azithromycin	Tablet 250mg	1 Tablet	9.28
6.	Rifampicin	Capsule 150mg	1 Capsule	1.90
7.	Rifampicin	Capsule 300mg	1 Capsule	3.60
8.	Rifampicin	Capsule 450mg	1 Capsule	4.67
9.	Rifampicin	Oral Liquid 100mg/5ml	1 ML	0.37
10.	Imatinib	Tablet 100mg	1 Tablet	75.15

Note:

- The ceiling prices are applicable with effect from 01.4.2017 (ceiling prices are inclusive of Wholesale Price Index (WPI) @ 1.97186% for the year 2016 over 2015).
- All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any.
- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table (plus local taxes as applicable, if any), may revise the existing M.R.P. of their formulations, on the basis of WPI @ 1.97186% for year 2016 in accordance with paragraph 16(2) of DPCO, 2013, subject to ceiling price (plus local taxes as applicable, if any).
- The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish

information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

- (i) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (j) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/175/43/2017/F.F. No. 8(43)/2017/D.P./NPPA-Div.-II]
BALJIT SINGH, Assistant Director